

Noromectin Multi Injection, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, lammastele

Autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Noromectin Multi Injection, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, lammastele

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 49 dag

Mitte manustada lehmadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel mittelakteerivatel piimalehmadel ja mullikatel 60 päeva enne poegimist.

-

Får

- Meat and offal. 42 dag

Mitte kasutada uttedel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Svin

- Meat and offal. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Estonia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)
Kun tilgængelig på [Estonian](#)
Kun tilgængelig på [Estonian](#)
Kun tilgængelig på [Estonian](#)
Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

5/02/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1211

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/02/2004

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.